PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

10-036680

(43)Date of publication of application: 10.02.1998

(51)Int.CI.

C08L101/00 C08F 2/18 C08K 3/20 C08K 5/06 C08L 71/02

(21)Application number: 09-102423

(71)Applicant: UNIV TEXAS SYST

AIR PROD AND CHEM INC

(22)Date of filing:

07.04.1997

(72)Inventor: JOHNSTON KEITH P

WILKINSON STEVEN P O'NEILL MARK LEONARD ROBESON LLOYD MAHLON

MAWSON SIMON

BOTT RICHARD HENRY SMITH CARRINGTON DUANE

(30)Priority

Priority number : 96 667132

Priority date : 20.06.1996

Priority country: US

(54) SURFACTANT FOR HETEROGENEOUS PROCESS IN LIQUID OR SUPERCRITICAL CO2

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a high-cost-efficiency high-CO2 affinity chemical base which assists a polymer in being emulsified, dispersed or suspended in liquid or supercritical CO2 by giving an affinity for CO2 to a surfactant.

SOLUTION: A heterogeneous polymer mixture containing a polymer and liquid or supercritical CO2 is stabilized by using a surfactant based on poly(propylene oxide) or poly(butylene oxide). These surfactants are particularly suitable to stabilize a heterogeneous polymer mixture formed by comminuting or precipitation effected by the application of a compressed liquid antisolvent.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出顧公開番号

特開平10-36680

(43)公開日 平成10年(1998) 2月10日

(51) Int.Cl. ⁶	酸別記号	庁内整理番号	FI	技術表示簡所
C 0 8 L 101/00	PAG 1 P. 2	,111TP-TW-1	C 0 8 L 10	
COSF 2/18				
			C08F 2	
C 0 8 K 3/20			C08K 3	3/20
5/06				5/06
C08L 71/02			C08L 7	1/02
			农館查審	未請求 請求項の数1 FD (全7頁)
(21)出願番号	特願平9-102423		(71)出顧人	597055696
				ザ・ボード・オブ・リージエンツ、ザ・ユ
(22)出顧日	平成9年(1997)4月7日			ニパーシテイ・オブ・テキサス・システム
	(,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,	. –		アメリカ合衆国テキサス州オーステイン・
(31) 基先指士惠录县	08/667132			ウエストセプンストリート201
	1996年6月20日		(71) 出庭人	
			人類田(い)	
(33)優先権主張国	木国 (US)			エア・プロダクツ・アンド・ケミカルズ・
				インコーポレーテツド
				アメリカ合衆国ペンシルベニア州18195-
				1501アレンタウン・ハミルトンプールパー
				F7201
			(74)代理人	弁理士 小田島 平吉
				最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 液体又は超臨界CO2中における不均一法のための界面活性剤

(57)【要約】

【課題】 界面活性剤に親CO₂性を与えて液体又は超臨界CO₂中におけるポリマーエマルジョン、分散液及び懸濁液の安定化を助ける原価効率の高い親CO₂性化学的基を提供すること。

【解決手段】 液体又は超臨界 C O₂ 中にポリマーを含む不均一ポリマー混合物はポリ(プロピレンオキシド)又はポリ(ブチレンオキシド)に基づく界面活性剤を用いることにより安定化される。これらの界面活性剤は微細化により、及び圧縮液体アンチソルベント適用の沈澱により形成される不均一ポリマー混合物の安定化に特に適している。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 ポリ(プロピレンオキシド)又はポリ (プチレンオキシド) に基づく界面活性剤を不均一ポリ マー混合物に加えることを特徴とする液体又は超臨界二 酸化炭素中にポリマーを含む不均一ポリマー混合物の安 定化方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の技術的分野】本発明はエマルジョン、分散液又 は懸濁液の安定化のために界面活性剤を用いて液体又は 10 超臨界CO:で行われる不均一法に関する。

[0002]

【発明の背景】不均一ポリマー混合物、例えばスチレン ープチジエン、酢酸ビニル及びアクリレートをベースと するエマルジョンは種々の用途に普通に用いられる。こ れらにはフィルム包装、カーペット裏打ち、感圧接着 剤、家具の構築、ビニール積層及び食品包装が含まれ る。安定なポリマーエマルジョン又はラテックスはこれ らの用途の開発に成功するために重要な因子である。 【0003】 典型的にポリマーエマルジョンは水をベー 20 スとしており、これはポリマーフィルムを作るための 「環境に優しい」媒体を与えている。水性媒体の使用に 関する主な欠点は、開始剤及び水に基づく乳液の調製に 用いられる界面活性剤に関しており、それは典型的に得 られるフィルムに低い耐水性を与える。これらの不均一 混合物の安定化のための「環境に優しい」非一極性媒体 の開発は、ポリマーフィルムの耐水性を有意に向上させ ることができる。

【0004】水をベースとするエマルジョンの安定化に おいて多くの場合にイオン性及び非一極性界面活性剤の 30 む。 両方が用いられてきた。これらの「界面活性」剤 (su rfactants) はエマルジョンを形成するコロイ ド粒子の凝集を防ぐのを助ける。この現象を説明するた めに提案される機構は、界面活性剤の種類に依存する。 イオン性界面活性剤は、粒子の表面の回りに存在する 「イオン性二重層」とのイオン性相互作用を介してコロ イド粒子を安定化すると思われる。非一極性(一般にポ リマー性) 界面活性剤はエマルジョンの形成に用いら れ、エマルジョン安定化現象の説明には典型的に「立体 的」機構('steric' mechanism)が用いられる。 【0005】環境に優しい必要性を満たす1つの適した

非一極性媒体は二酸化炭素である、DeSimone et al (Science 257:945 (199 2)を参照されたい。最近DeSimoneは、アクリ レートの不均一重合を行うための安価、無毒性、難燃性 の不活性媒体としての超臨界二酸化炭素の使用を報告し ている (Science 265:356 (199 4))。DeSimone, et al. 米国特許第 5,312,882号及び米国特許第5,382,62

マー粒子の安定化のためのフルオロカーボン及びシロキ サンをベースとする界面活性剤の利用を記載している。 これらの参照文献は、重合媒体としてCOzを用いる重 合法への界面活性剤の導入を記載した最初のものであっ た。Fukui, et al. (米国特許第3,52 2, 228号)、Hartmann, et al. (米 国特許第4,748,220号)、Data, et a 1. (米国特許第5 328 972号) 及びヨーロッ パ特許出願 EPO 301532などの、COz中で重 合させ、安定な不均一混合物を形成する以前の試みは界 面活性剤を用いず、沈凝重合が起こった。

【0006】液体又は超臨界COz中の不均一ポリマー 混合物を生ずる特別な方法は、M. L. O'Neil l, et al "Polymer Stabilize d Emulsions in Supercriti cal Carbon Dioxide", proce edings of the American Ch emical Society, Division o f PolymericMaterial: Scien ce & Engineering, p. 228 (19 96) に記載されている乳化又は「微細化 (micro nizing) J; D. J. Dixon, et al, "Polymeric Materials Form ed by Precipitation with a Compressed Fluid Antiso lvent" AlChE, 39, 127 (1993) に 記載されている圧縮液体アンチソルベント(compr essed fluid antisolvent) (PCA) からの沈澱;及び乳化重合による方法を含

【0007】二酸化炭素媒体中の重合に成功する界面活 性剤は、親COz性部分(COz philic moiety)及び疎C Oz性部分 (COz phobic moiety)を含んでいなければ ならない。De Simone et alは、CO2中 における界面活性挙動の成功に必要な親COz性基とし てのフルオロカーボン及びシロキサンの利用を記載して いる。親COz性基に必要な化学的及び物理的要求は一 般に3つの範疇、(1)分極し難さ、(2)低い溶解パ ラメーター、及び(3)電子供与性に含まれる。フルオ 40 ロカーボン及びシロキサンはこれらの要求に合致し、今 日までで最も成功したCOェのための界面活性剤はポリ (フルオロオクチルアクリレート);又はポリFOAで あった。

【0008】本発明の目的は、界面活性剤に親COz性 を与え、液体又は超臨界COz中のポリマーエマルジョ ン、分散液及び懸濁液の安定化を助ける原価効率の高い 親CO₂性化学的基を見いだすことである。

[0009]

【発明の概略】本発明は、ポリマー材料及び液体又は超 3号は、アクリレートの分散重合において成長するポリ 50 臨界二酸化炭素の不均一混合物を安定化するためのポリ

3

(プロピレンオキシド)及びポリ(ブチレンオキシド)をベースとする界面活性剤の使用を含む。これらの界面活性剤は、微細化法により、及び圧縮液体アンチソルベント(PCA)適用からの沈澱により形成される不均一ポリマー混合物の安定化に特に適している。

[0010]

【発明の詳細な記述】本発明者らは、ポリ(プロピレンオキシド)及びポリ(ブチレンオキシド)をベースとする界面活性剤を用いて、二酸化炭素媒体中に形成される不均一ポリマー混合物を安定化することができることを 10 見いだした。本明細書で言及する界面活性剤は構造式:【0011】

【化1】

[0012]

[式中: R=H-ポリ (エチレンオキシド) (PEO) nは2~約1,000である] により示すことができ る。これらの界面活性剤はポリ(グリコール)又はポリ (1, 2-エポキシド)として商業的にも既知である。 【0013】不均一ポリマー混合物、すなわちエマルジ ョン、懸濁液又は分散液は、ポリマー及び液体又は超臨 界二酸化炭素の混合物を微細化することにより生成せし めることができる。二酸化炭素は液体様密度に圧縮す る、及び/又はその臨界温度より高く加熱して超臨界液 を形成させることができる。毛細管を通して C O2 /ポ リマー混合物をポンピングすることにより混合物は高い 剪断力を受け、それが混合物を切断して分散液が形成さ れる(すなわち「微細化」)。界面活性剤が添加されな いと、不均一混合物が凝集するのを防ぐために撹拌及び 継続的ポンピングが必要である。別の場合これらの界面 活性剤を沈澱圧縮液体アンチソルベント (PCA) 法に おいて用い、分離した粒子の形成を可能にすることがで きる。

【0014】さらに、初期の試みは不成功であったが、適した条件下で界面活性剤は、反応媒体として二酸化炭 40素を用いるラジカル重合を介して製造される不均一混合物の安定化に用いることができると思われる。適した開始剤を加えるとモノマー鎖が延び、より高い分子量の化合物を形成する。これらのポリマー化合物は一般にCOなに不溶性であり、それらが界面活性剤により適切に安定化されないとCOな媒体から沈澱して凝集塊を形成する。そのようなラジカル不均一重合の詳細は、DeSimoneet alの米国特許第5,312,882

号及び米国特許第5,382,623号に記載されている。

【0015】本発明は、それに限られるわけではないが アクリレート、スチレニクス(styrenics)、ビニルエス テル及びオレフィンのポリマー及びコポリマーを含む多 様なポリマー材料に適用できる。

【0016】不均一混合物の安定性に関連する重要な因 子は界面活性剤の安定化力である。 "Emulsion Polymerization" (Academic Press, New York 1982) OPii rma, "Polymeric Surfactant s"を参照されたい。界面活性剤に関連する先行技術の 大部分は水性媒体中で水溶性界面活性剤を用いる。CO 2に関する現存の先行技術は、フルオロカーボン及びシ ロキサンのみをCO₂に基づく不均一混合物の安定化の ための界面活性剤として用いることができると記載して いる。しかし我々は、PPO又はPBO部分を含有する 界面活性剤がCO₂に基づく不均一混合物を安定化でき ることを見いだした。そのポリマートポロジー (構造) 20 及びポリマー組成(コポリマー比)が違う、商業的に現 存する多様なPPO及びPBOに基づく界面活性剤は、 個々のポリマー混合物のための特別な界面活性剤を注文 通りに作るための優れた手段を与える。本発明の界面活 性剤は反応性又は非反応性であることができ、「イオン 性」又は非イオン性であることもできる。本発明で用い るのに適した非イオン性界面活性剤の典型的例はPlu ronic及びTetronicシリーズのPPO/P EOコポリマーであり、BASFからトリブロックス (triblocks)として又は4官能基ポリマーと 30 して入手可能である。Pluronicの商品名で入手 可能な界面活性剤の例は:

[0017]

【化2】

Pluronic L シリーズ

CH₃ I HO(CH₂CH₂O)_m(CH₂CHO)_n(CH₂CH₂O)_mH

Pluronic R シリーズ

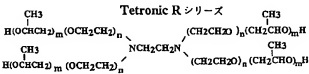
 $\begin{array}{ccc} \text{CH}_3 & \text{CH}_3 \\ \mid & \mid \\ \text{HO(CHCH}_2\text{O)}_n (\text{CH}_2\text{CH}_2\text{O)}_m (\text{CH}_2\text{CHO)}_p \text{H} \end{array}$

【0018】下記の4官能基化合物を「Tetronic」の商品名で入手できる。

[0019]

【化3】

Tetronics CH3 CH₃ ,(СН2СНО)_m (СН2СН2О)пН NCH2CH2N (СН2СНО)m(СН2СН2О)nЯ H(OCH2CH2)_(OCHCH2) CH3 Tetronic R シリーズ CH₃ CH₃



【0020】PPOに基づく界面活性剤はPPOを末端 官能基として、又はPEOを末端官能基として得られ る。末端官能基としてPPOを有する界面活性剤が一般 に好ましい。この場合、親CO2性部分 (PPO) が分 子の末端基に位置し、CO₂相互作用への到達性を向上 させる。疎COz性部分(PEO)は界面活性剤分子の 中心内に存在するのが好ましく、従って疎COz性物質 のための基として相互作用する。mの値は典型的に、P luronicsの場合は2~400の範囲であり、T etronicsの場合は20~1,000の範囲であ る。nの値は典型的に、Pluronicsの場合は1 0~100の範囲であり、Tetronicsの場合は 20~200の範囲である。これらの値を調節して親で Oz/疎COz性の量を制御することができる。PBO/ PEO組成に関して類似のコポリマーが存在する。

【0021】PPOに基づく適した界面活性剤の他の例 はHuntsman Chemical Co.から入 手可能なアミン官能基性「Jeffamines」であ る。Jeffaminesは一官能基性アミン末端基を 30 ト) Mw=4040g/モルを用いた。ポリマー(0. 有するPEO-PPOコポリマーである。これらの化合 物の場合、СО1はアミンと反応してカルバミン酸を形 成することができる。かくしてその場で形成されるイオ ン性ヘッド基(head group)は、COzに界 面活性剤が加えられると、今度は界面活性剤の「疎CO 2性」部分を形成する。 PPO主鎖は親CO2性部分を形 成する。

【0022】一般に界面活性剤は不均一СОぇ混合物中 において、ポリマーに対して0.01~30重量%で存 在する。範囲は0.25~5が好ましい。

【0023】本発明はPPO又はPBO化学的基の特別 な親CO₂性に関する。図Iは多様なPPO及びPEO オリゴマーの溶解度を記載している。この図は特定の重 量%のオリゴマーがCО₂中で可溶性となるのに必要な 圧力を示す。СО2中で1重量%のРЕОに達するのに 必要な圧力は P P O 化合物の場合に同重量%負荷を得る のに用いられる圧力よりずっと高い。これはPEO化合 物と比較してPPO化学のより高い親CO₂性を示して いる。又、PPOに基づく化合物はPEO化合物より低

【0024】本発明により記載されている安定な不均一 混合物の調製のために用いられる方法は、СО2中に存 在するポリマーを微細化することによるか、又は圧縮液 体アンチソルベント法による。

[0025]

【実施例】本発明を以下の実施例においてさらに詳細に 説明する。本明細書で用いられる場合、Mwは重量平均 20 分子量を意味し;「g」はグラムを意味し、m L はミリ リットルを意味し、「C」は度摂氏を意味し、「S」は 秒を意味し、「h」は時間を意味し、「psig」は平 方インチ当たりのポンド (ゲージ) を意味する。これら の実施例は例示であり、本発明の制限と解釈されるべき ではない。

【0026】<u>実施例1</u>

乳化剤を用い、PPOをベースとする界面活性剤のアク リレートポリマーの安定性への種々の効果を研究した。 この実施例ではポリ(2-エチルヘキシルアクリレー 4~5g)を「母セル (mother cell)」に 装填し、12 c c のC O₂を加えた。熱的平衡に到達さ せた後、СО1/ポリマー混合物を全系を通してポンプ 輸送し、試料を微細化した。これによりポリマーは乳化 された。ポンピングを停止すると、これは今度は少量の ポリ(2-エチルヘキシルアクリレート)乳液をその 「娘」セル('daughter'cell)に「捕獲」した。この標 準試料の安定性を 4 5 0 n mの波長を用いる光散乱を用 いて監視した。図2はこのポリ(2-エチルヘキシルア 40 クリレート) 標準の乳液安定性を記載している。ポリマ 一が凝集し、より多い光が試料を通過すると共に吸光度 が低下する。PPOに基づく界面活性剤、Pluron $ic/17R2(0.01\sim0.03g)$ $ext{l}(2-$ エチルヘキシルアクリレート) (0.4~0.5g) に 加えて実験を繰り返した。同じ時間の間のより高い吸光 度は、向上した安定性を有するエマルジョンを説明して いる。先行技術からの界面活性剤の例であるポリ(フル オロオクチルアクリレート)、すなわちポリ(FOA) を用いた場合の結果も図2に含まれている。フッ素化ア い圧力及び温度においてずっと高い濃度まで可溶性であ 50 クリレート、ポリ(FOA)は40℃というこれらの温

7

度条件下で長時間、高いエマルジョン安定性を与えるの が観察された。

【0027】実施例2

実施例1の場合と同じエマルジョン安定性実験を、より 低温及び低圧、すなわち25℃において1500psi で行った。これらの条件下で、先行技術から既知の最も 良い界面活性剤であるポリ(FOA)は、これらの条件 下におけるその不溶性のために乳液を形成できなかっ た。しかしPluronic/17R2は、同じ温度及 び圧力において標準を越える有意な向上を示した。明ら かにこれらの低分子量PPOに基づく界面活性剤の、先 行技術からの現存する界面活性剤に関する知識を越える 有意な利点が示された。

【0028】実施例3

ポリ(メチルメタクリレート) (PMMA) はScie ntific Polymer Products I nc. から購入した (M.=75,000)。分光光度 測定等級のメチルエチルケトン (MEK) (Malli nkrodt) は与えられたまま用いた。Pluron ic 17R2 (BASF) は80/20のEO/PO 20 を有し、SAM 185 (Air Products and Chemicals, Inc.)は60/40の BO/EOを有する。JeolJSM-35C走査型電 子顕微鏡(SEM)を用いてPMMAの形態を分析し、 画像化した。PCA装置及び方法を用いたが、この研究 ではポリマー溶液を同軸ノズルを通して微細化する。

【0029】均一な溶液を維持するために、それぞれの 実験の場合にCО₂の温度及び圧力を23℃及び138 バールに維持した。すべての実験の場合にMEK溶液中 の1. 0重量%のPMMAを1. 0mL/分で、35m 30 L/分におけるCO2中に25秒間噴霧した。さらにそ れぞれの条件において少なくとも1回、すべての形態を 再現した。

【0030】PMMA微粒子が純粋なCO2中に沈澱さ せられると、高度に凝集した形態が形成された。噴霧過 程の間に数回の視覚的観察を記録した。10秒間の憤霧 の後、広範囲のフロキュレーションが起こった。PMM Aは沈澱機の内壁上に堆積し、15秒では噴霧機中に堆 積した。

【0031】流れるCOzにO. 053重量%のPPO をベースとする界面活性剤である17F2を添加してP MMA微粒子を安定化すると、明らかに大きな差が現れ た。PMMAの一次粒子は0.1~0.5 μmの範囲で 存在した。噴霧の間に粒子のフロキュレーションは観察 されなかった。さらに沈澱機の内壁上にPMMAの堆積 は観察されなかった。

【0032】0.05重量%のブチレンオキシドをベー スとする界面活性剤であるSAM185を流れるCO に添加した結果は、PMMAを微粒子に安定化した。1 7 R 2 に類似の視覚的観察が記録された。この場合も P 50

MMA-次粒子は0.1~0.5μmの寸法の範囲であ り、フロキュレーション及び凝集はなかった。

【0033】以上本発明を説明してきたが、特許に適し ていると思われることを特許請求の範囲に示す。

【0034】本発明の主たる特徴及び態様は以下の通り である。

【0035】1. ポリ (プロピレンオキシド) 又はポリ (プチレンオキシド) に基づく界面活性剤を不均一ポリ マー混合物に加えることを含む、液体又は超臨界二酸化 炭素中にポリマーを含む不均一ポリマー混合物の安定化 のための方法。

【0036】2. 該ポリマーがアクリレート、スチレニ クス、ビニルエステル、オレフィンのポリマー及びそれ らのコポリマーから成る群より選ばれる上記!項に記載 の方法。

【0037】3. 該界面活性剤がPluronic又は Tetronicシリーズのポリ(プロピレンオキシ ド) に基づくコポリマーから選ばれる上記1項に記載の 方法。

【0038】4. 該界面活性剤がエチレンジアミンへの ポリ (プロピレンオキシド) の付加から誘導されるブロ ックコポリマーである上記1項に記載の方法。

【0039】5. 該界面活性剤がポリ(エチレンオキシ ド) 及びポリ (プロピレンオキシド) の線状トリブロッ クコポリマーである上記1項に記載の方法。

【0040】6. 該界面活性剤がアミン官能基件ポリ (エチレンオキシド) /ポリ (プロピレンオキシド) 線 状コポリマーである上記1項に記載の方法。

【0041】7. 界面活性剤をポリマーに基づいて約 0.01~30重量%の濃度で加える上記1項に記載の

【0042】8. 界面活性剤をポリマーに基づいて約 0. 25~5重量%の濃度で加える上記1項に記載の方

【0043】9. 不均一ポリマー混合物をポリマー及び 液体又は超臨界СО₂の混合物を微細化することにより 形成する上記 1 項に記載の方法。

【0044】10. 不均一ポリマー混合物を圧縮液体ア ンチソルベントの沈澱により形成する上記1項に記載の 40 方法。·

【図面の簡単な説明】

【図1】種々の分子量のプロピレンオキシド及びエチレ ンオキシドのCOュ中における溶解度をプロットしたグ ラフである。

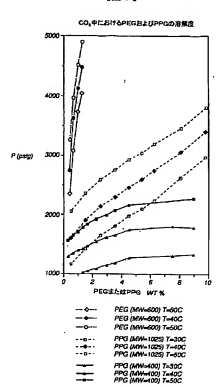
【図2】a) 界面活性剤なしの、b) プロピレンオキシ ドに基づく界面活性剤を用いた、c)ポリ(フルオロオ クチルアクリレート)界面活性剤を用いた40℃におけ るポリ(2-エチルヘキシルアクリレート)の乳化試料 のエマルジョン安定性をプロットしたグラフである。

【図3】a)界面活性剤なしの、b)プロピレンオキシ

9

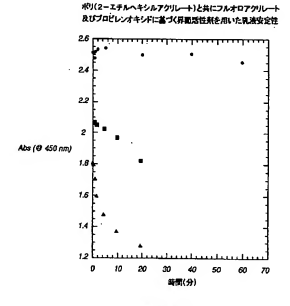
ドに基づく界面活性剤を用いた 25 ℃及び 1500 p s * 乳化試料のエマルジョン安定性をプロットしたグラフで i におけるポリ(2 - エチルヘキシルアクリレート)の * ある。

【図1】



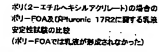
【図2】

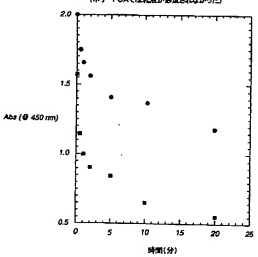
10



- ・ ポリFOA, 3500 psi, 40 ° C
- PLURONIC 17R2, 4500 psi, 40°C
- ▲ W/O 界面括性剂, 4500 psi, 40°C

【図3】





- PLURONIC 17R2; 1500 psl, 25°C
- 界面括性剤なし;1500 psi,25°C

フロントページの続き

(72)発明者 キース・ピー・ジョンストン アメリカ合衆国テキサス州78704オーステ イン・デイアフットトレイル2628

(72)発明者 スチーブン・ピー・ウイルキンソン アメリカ合衆国ペンシルベニア州18036ク ーパーズバーグ・ゲイブルドライブ1607

(72)発明者 マーク・レオナード・オニール アメリカ合衆国テキサス州78759オーステ イン・ジョリービルロード11160

(72)発明者 ロイド・マーロン・ロブソン

アメリカ合衆国ペンシルベニア州18602マ カンジーミルクリークロード1801

(72)発明者 サイモン・モーソン

アメリカ合衆国テキサス州78751オーステ イン・タウンパークトレイル402

(72)発明者 リチヤード・ヘンリー・ボツト

アメリカ合衆国ペンシルベニア州18062マ カンジー・チエリーレイン1610

(72)発明者 キヤリントン・デュアン・スミス

アメリカ合衆国ペンシルベニア州18931ク エーカーズタウン・ミルフオードスクエア

パイク2235